PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-127585

(43) Date of publication of application: 21.05.1996

(51)Int.CI.

CO7F 7/18 // C07D405/06 CO7M 7:00

(21)Application number: 06-276395

(71)Applicant: UBE IND LTD

NISSAN CHEM IND LTD

(22) Date of filing:

10.11.1994

(72)Inventor: HARADA KATSUMASA

MATSUSHITA AKIO KAWACHI YASUHIRO SASAKI HIROSHI

(30)Priority

Priority number: 06212960

Priority date: 06.09.1994

Priority country: JP

(54) OPTICALLY ACTIVE 3-OXY-5-OXO-5-HEPTENOIC ACID DERIVATIVE AND ITS PRODUCTION

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a new compound useful as a synthetic

intermediate for a blood cholesterol lowering agent.

CONSTITUTION: A methyl (3R,6E)-3-[(tert- -butyldimethylsilyl) oxy]-7-[2'-cyclopropyl-4'-(4"-fluorophenyl) quinolin-3'-yl]-5-oxo-6-heptenoate of the formula. The compound of the formula is

obtained in good yield for a short time by reacting (A) 2-

cyclopropyl-4-(4'- fluorophenyl)-3-quinolinecarboxyaldehyde with

(B) methyl (R)-3-tert-butyldimethylsilyloxy-6dimethoxyphosphinyl-5-oxo-hexanoate in the presence of potassium carbonate in an aliphatic alcohol solvent. Furthermore, the aliphatic alcohol solvent preferably mainly contains a secondary or a tertiary aliphatic alcohol and further contains about 30-20000ppm moisture.

osi (chi), -t-ba,

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

29.03.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]
[Date of extinction of right]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] Formula. [Formula 1]

-3-[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]-7 come out of and expressed (3R, 6E) — a – [2'-cyclo propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU]-5-oxo-6-heptene acid methyl ester [Claim 2] Formula. [Formula 2]

The 2-cyclo propyl-4-(4'-fluoro phenyl)-3-quinoline carboxy aldehyde come out of and expressed, and a formula. [Formula 3]

(R) A -3-tert-buthyldimethyl silyloxy-6-dimethoxy HOSUFINIRU-5-oxo hexanoic-acid methyl ester is made to react under existence of potassium carbonate and in a fatty alcohol solvent, and it is a formula. [Formula 4]

-3-[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]-7 come out of and expressed (3R, 6E) — a – [2'-cyclo propyl-4'- (4"-fluoro phenyl) quinoline –3'-IRU]-5-oxo-6-heptene acid methyl ester –3-[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]-7 characterized by making it generate (3R, 6E) — the process of a – [2'-cyclo propyl-4'- (4"-fluoro phenyl) quinoline –3'-IRU]-5-oxo-6-heptene acid methyl ester [Claim 3] The process according to claim 2 which is the solvent with which fatty alcohol mainly contains the 2nd class or the 3rd class fatty alcohol.

[Claim 4] The process according to claim 2 in which a fatty alcohol solvent contains about 30–20,000 ppm of moisture.

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caus d by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[Industrial Application] this invention is (R [3],E[6])-3. – [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] –7 – [2'-cyclo propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline –3'-IRU]-5-oxo –6 – Oxy-[which is a heptene acid methyl ester / new / optical activity / 3-] –5 – Oxo –6 – It is related with a heptene acid derivative and its process. The above-mentioned (R [3],E[6])-3 – [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] –7 – [2'-cyclo propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline –3'-IRU] –5 – Oxo –6 – A heptene acid methyl ester In case the cholesterol fall agent in blood [a 4-hydroxy-3-methyl glutaryl-5-(human menopausal gonadotrophin) Co–A reductase inhibitor] is compounded, it is intermediate field. It is useful.

[0002] -3 which is the purpose compound of this invention (3R, 6E) - [(tert-butyldimethylsilyl) OKISHI] -7 - [2'-cyclo propyl-4'- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 - Oxo -6 - A heptene acid methyl ester applies to the method indicated by JP,5-178841,A correspondingly, and is hydrogen fluoride. It uses and is ** tert. - Butyldimethylsilyl-ization is performed (3R, 6E). - 7 - [2'-cyclo propyl-4'- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -3 - Hydroxy - 5 - Oxo -6 - A heptene acid methyl ester is guided. Furthermore, a diethyl methoxy borane, A sodium borohydride (NaBH4) It uses and Singh reduction is performed. - (3R, 5S, 6E) 7 - [2'-cyclo propyl-4'- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -3 and 5- Dihydroxy -6 - It can guide to a heptene acid methyl ester.

[0003] Make it above. -7 manufactured (3R, 5S, 6E) - [2'-cyclo propyl-4'- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -3 and 5- Dihydroxy -6 - A heptene acid methyl ester For example, journal chemistry OBU (Journal of Medicinal Chemistry) May Day SHINARU If it will process with a sodium hydroxide and a hydrochloric acid in 1985 according to the 28th volume, No.3, and the method of a 347-358-page publication 4-hydroxy - 3 - Methyl glutaryl-5- (human menopausal gonadotrophin) Co-A reductase prevention activity (E) which it has -6 - (S) - [2'-cyclo propyl-4'- (4"-RUORO phenyl) quinoline -3'-IRUE thenyl] 3, 4, 5, 6-tetrahydro - 4 - [(R) - Hydroxy-2H - Pyran -2 - ON (henceforth the last compound)] It can obtain.

[Description of the Prior Art] Racemic modification of the last compound and its process are indicated by JP,1–279866,A. The process is **(E)–3. – A [4 '--(4"-fluoro phenyl)2'-cyclo propyl quinoline -3'-IRU] propene aldehyde and ethyl acetoacetate. It is made to react and is (Ethyl E)–7. – [4 '--(4"-fluoro phenyl)2'-cyclo propyl quinoline -3'-IRU] -5 – Hydroxy - 3 – Oxo hept - 6 – Enoate (henceforth 1 hydroxyl-group compound) is obtained. ** Return 1 obtained hydroxyl-group compound and it is (Ethyl E)–3 and 5-. Dihydroxy -7 – [4 '--(4"-fluoro phenyl)2'-cyclo propyl quinoline -3'-IRU] – Hept - 6 – Enoate (henceforth 2 hydroxyl-group compounds) is obtained. ** Understand the ester of 2 obtained hydroxyl-group compounds an added water part (+--). – (E) -3 and 5- Dihydroxy -7 – [4 '--(4"-fluoro phenyl)2'-cyclo propyl quinoline -3'-IRU] hept - 6 – An en acid is obtained. Moreover, the optical-resolution method of racemic modification of the last compound is indicated by JP,5-178841,A. The optical-resolution method is ** (+--). – (E) -3 and 5- Dihydroxy -7 – [4 '--(4"-fluoro phenyl)2'-cyclo propyl quinoline -3'-IRU] hept - 6 – An en acid and D – (+) – Phenethylamine. It is made to react and is (E)–3. – (R)

-5 - (S) - Dihydroxy -7 - [4 '--(4"-fluoro phenyl)2'-cyclo propyl quinoline -3'-IRU] hept - 6 - An en acid andD - (+) - A phenethylamine salt is obtained. ** It was the method of making 1N-hydrochloric acid acting on this salt, and leading to the last compound.

[0005] 2 hydroxyl-group compounds with which 1 hydroxyl-group compound is manufactured by racemic modification, and this method performed Singh reduction for this reason, and was acquired are also obtained by racemic modification. Therefore, since a **2 ** asymmetric carbon atom exists, alternative racemization is difficult and it is necessary to manufacture an unnecessary compound with unrecoverable reverse optical arrangement. ** The division yield by optical resolution is bad. It was not the method of being industrially satisfied with the point to say.

[0006] There is a method as shown below as a method of making an aromatic aldehyde and a hydroxyglutaric acid ester derivative reacting, and manufacturing a 3-oxy-5-oxo-6-heptene acid derivative.

** biotechnology ORUGA nick and — May Day SHINARU Chemistry a letter (Bio-organic & Medicinal Chemistry letters, 1991, one volume, No.3, 161 – 164 pages) — as an aromatic aldehyde As a benzaldehyde and a hydroxyglutaric acid ester derivative, a (R)–3–[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]–6–(dimethoxy HOSUFINIRU)–5–oxo methyl hexanoate Under existence of the inside of an acetonitrile solution and lithium chloride, As a base It is made to react using a 1 and 8–[5, 4, and Diazabicyclo O] undecane–7–en (for it to be called Following DBU). a –(R [3], 6E)3–[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]–5–oxo–7–phenyl–6–heptene acid methyl The method of acquiring is indicated. However, in above–mentioned method **, yield was not the method of being industrially satisfied with 71% and a low point.

[0007] ** Journal OBU May Day SHINARU In chemistry (Journal of MedicinalChemistry, 1991, 34 volumes, No.1,367–373 page), it is a heterocycle aromatic aldehyde. A 4–[6-fluoro-4–(4-fluoro phenyl)–2–(1-methylethyl)–3–quinoline carboxy aldehyde, (3R, 1', and S)–1–(1'–naphthyl) ethyl–3–[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]–6–(dimethyl HOSUFINIRU)–5–OKISO-hexanoate as a hydroxyglutaric acid ester derivative The inside of a dichloromethane solution, It is made to react using the bottom DBU of existence of lithium chloride. [R– (R* and R*)] –1–phenylethyl–3–[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]–7–[6-fluoro-4–(4-fluoro phenyl)–2–(1–methylethyl)–3–kino RINIRU]–5–oxo-6–HEPUTENOE–TO The method of acquiring is indicated. However, this method ** was not the method which yield satisfies industrially in respect of 33% and a low.

[0008] ** Journal OBU ORUGA nick To chemistry (Journal of organicChemistry, 1992, 57 volumes, No.6, 1935 – 1937 pages), it is an aliphatic aldehyde. (1S, 2S, 4aR, 6S and 8S, 8aS)–1, 2, 4a, 5, 6, 7, 8, and 8a-octahydro-2-methyl – 8-[(2", 2"- dimethyl –1"-OKISO-butyl)OKISHI]–6-[(E)–1-propenyl] naphthalene-1-carbaldehyde, As a hydroxyglutaric acid ester derivative, a (R)–3-[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]–6-(dimethoxy HOSUFINIRU)–5-oxo hexanoic-acid methyl ester It is made to react among an isopropanol solution, using potassium carbonate or a cesium carbonate as a base. A methyl (1S, 2S, 4aR, 6S and 8S, 8aS, 3'R)–7' – [1, 2,a [4] and 5, 6, 7, 8, and Sa-octahydro-2-methyl-8-[(2", 2"- dimethyl –1"-OKISO-butyl) OKISHI]–6-[(E) –1-propenyl] naphtha RENIRU]–3'-[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]–5' – Oxo –6' – The method of obtaining HEPUTENOE-TO is indicated.

[0009] However, this method ** had the very slow reaction rate, by the time the reaction was completed, two – three days were needed, and moreover, the invert ratio was as low as 25%, and it was not the method of also satisfying yield industrially in respect of a low. Moreover, a cesium carbonate is used as a base and it is tert. – Although the method of performing the same reaction in a butanol solution was also indicated, this method also had the slow reaction rate, was as low as 78% after the reaction start in the 4th day, and was not the method of being industrially satisfied with the point that yield is also 53%. [of the raw material invert ratio] both [therefore,] well–known process ** – ** — although — as the industrial method of obtaining an optical activity 3-oxy—5-oxo-6-heptene acid derivative, it was dissatisfied [0010]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] As a result of inquiring wholeheartedly, while using a fatty alcohol solvent as a solvent that this invention person should improve the trouble in the aforementioned well-known process Potassium carbonate is used as a base. 2-cyclo propyl-4--

(4'-fluoro phenyl) 3 – A quinoline carboxy aldehyde and (R)-3-tert-buthyldimethyl silyloxy -6 – Dimethoxy HOSUFINIRU -5 – By making an oxo hexanoic-acid methyl ester react Oxy-[new / optical activity / 3-] -5 – Oxo-6- a heptene acid derivative (; it is also called the purpose compound below --) (R [3],E[6])-3 – [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]-7-[2 '- cyclo propyl-4-quinoline (4"-fluoro phenyl) -3'-IRU]-5 – Oxo -6 – Heptene acid methyl ester It obtains. By using this purpose compound, without having not manufactured an unnecessary compound but performing optical resolution, it found out that the last specified substance was obtained and this invention was completed.

[0011] Therefore, this invention aims at offering the method of manufacturing the purpose compound and the purpose compound with sufficient yield. this invention New (3R, 6E) -3-[() [tert-] Butyldimethylsilyl OKISHI] -7 - [2'- Cyclo propyl-4'- Quinoline-3'-IRU]-5- (4"-fluoro phenyl) Oxo -6 - A heptene acid methyl ester, and a 2-cyclo propyl-4-(4'-fluoro phenyl)-3-quinoline carboxy aldehyde and (R)-3-tert-buthyldimethyl silyloxy -6 - Dimethoxy HOSUFINIRU-5- An oxo hexanoic-acid methyl ester is made to react under existence of potassium carbonate and in a fatty alcohol solvent. -3 [new (3R, 6E) in a short time] - [(tert-butyldimethylsilyl) OKISHI] -7 - [2'-cyclo propyl-4'- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 - Oxo -6 - A heptene acid methyl ester It aims at offering the method of manufacturing with sufficient yield. [0012]

[Means for Solving the Problem] Invention of the 1st of this invention is a formula. [0013] [Formula 5]

[0014] -3- come out of and expressed (3R, 6E) [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]-7-[2'-cyclo propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU]-5- Oxo-6- a heptene acid methyl ester -- being related [0015] Invention of the 2nd of this invention is a formula. [0016] [Formula 6]

[0017] It is come out and expressed. 2-cyclo propyl-4-(4'-fluoro phenyl)-3 - A quinoline carboxy aldehyde and formula. [0018]

[0019] (R)-3-tert-buthyldimethyl silyloxy -6 come out of and expressed - Dimethoxy HOSUFINIRU -5 - An oxo hexanoic-acid methyl ester is made to react under existence of potassium carbonate and in fatty alcohol, and it is a formula. [0020]

[0021] -3- come out of and expressed (3R, 6E) [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]-7-[2'-cyclo propyl-4'- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU]-5- Oxo-6- A heptene acid methyl ester Making it generate -3 by which it is characterized (3R, 6E) - [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] -7 - [2'-cyclo propyl-4'- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 - Oxo -6 - It is related with the process of a heptene acid methyl ester.

[0022] As for the fatty alcohol solvent used in the process of this invention, it is desirable that it is the solvent which mainly (especially preferably 80 to 100 capacity %, still more preferably 90 to 100 capacity %) contains the 2nd class or the 3rd class alcohol. Moreover, it is suitable that the aforementioned fatty alcohol solvent (especially the 2nd class or a 3rd class alcoholic solvent) contains about 30–20000 ppm of moisture in the process of this invention.

[0023] The compound of this invention is (R [3],E[6])-3. – [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] – $7 - [2'-cyclo\ propyl-4'-(4''-fluoro\ phenyl)\ quinoline\ -3'-IRU]\ -5 - Oxo\ -6$ – It is a heptene acid methyl ester.

[0024] It is the method and journal chemistry (Journal of Medicinal Chemistry) which were indicated by JP,5–178841,A mentioned above from the compound of this invention, for example. OBU May Day SHINARU 1985, the 28th volume, No.3, and 347–358 It applies to the method indicated by the page correspondingly. 4–hydroxy – 3 – Methyl glutaryl–5– (human menopausal gonadotrophin) Co–A reductase prevention activity (E) which it has –6 – (S) – [2'–cyclo propyl–4'– (4''–fluoro phenyl) quinoline –3'–IRUE thenyl] 3, 4, 5, 6–tetrahydro – 4 – [(R) – Hydroxy–2H – Pyran –2 – ON can be manufactured.] The process of such a compound is a reaction formula (1) as shown below. [0025] [Formula 9]

[0026] It can come out and express.

[0027] The 2-cyclo propyl-4--(4'-fluoro phenyl)3-quinoline carboxy aldehyde used in the process of this invention can be manufactured according to the method indicated by JP,1-279866,A.

[0028] For example, a **2-amino-4'-fluorobenzo phenon and ethyl cyclo propionyl acetate are made to react as a process of this aldehyde. Ethyl-4--(4'-fluoro phenyl) 2 - Cyclo propyl quinoline -3 - ** Obtain ylcarboxylate and rank second. Diisobutyl aluminum hydroxide is made to react and it is 4-(4'-fluoro phenyl)-2. - Cyclo propyl -3 - After obtaining a hydroxymethyl quinoline, ** Make pyridinium chloro KUROME-TO + acetic-anhydride sodium react finally, and it is 2-cyclo propyl-4--(4'-fluoro phenyl) 3. - The method of manufacturing a quinoline carboxy aldehyde can be mentioned suitably.

[0029] (R)-3-tert-buthyldimethyl silyloxy -6 used in the process of this invention - Dimethoxy HOSUFINIRU -5 - An oxo hexanoic-acid methyl ester is jar NARUOBU. May Day SHINARU It can manufacture according to the method indicated by chemistry (Journal of Medicinal Chemistry, 1987, the 30th volume, No.10, 1858-1873 page). For example, process 1-7 shown below The method of manufacturing can be mentioned suitably.

[0030] the methylene-chloride solution of Process 1:diethyl-3-hydroxy guru dripping-TO — an imidazole — and — Add tert-butyl chloro dimethylsilyl, it is made to react and diethyl 3-[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] pentane dioate is obtained.

[0031] Process 2: Make a sodium hydroxide add and react to the methanol solution of the diethyl-3-[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] pentane dioate obtained at the process 1, and obtain reaction mixture. Remove methanol, benzene and an acetic anhydride are made to add and react to a residue from reaction mixture, and 3-[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] pentane diacid anhydride is obtained.

[0032] Process 3: Make 3-[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] pentane diacid anhydride, the trimethylamine, the pyridine (N and N-dimethylamino), and the methylene chloride and (R)-phenyl ethanol obtained at the process 2 react, and obtain reaction mixture. After performing after treatment into the obtained reaction mixture, the diethylether solution of a diazomethane is made to react, and it is - (3R, 1'R) methyl. - 1' - Phenylethyl-3-[(tert-butyldimethylsilyl) OKISHI] pentane dioate is obtained.

[0033] process 4: – (3R, 1'R) methyl–1'– obtained at the process 3 the acetonitrile solution of hydrogen fluoride is added to phenylethyl–3–[(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] pentane dioate, and it reacts to it — making — (3R, 1'R)-methyl–1' – Phenylethyl–3-hydroxy pentane dioate can be obtained.

[0034] - (3R, 1'R) methyl-1'- obtained at the process 4 by the reaction mixture of a Process 5:n-butyl lithium and dimethyl methyl phosphonate phenylethyl — - - three — - - hydroxy one — a pentane — dioate — adding — reacting — making — (— R —) — - - a dimethyl — [— four — - — [— (— R —) — - — phenylethoxy — a carbonyl —] — - — three — - — hydroxy one — the

[0035] a process — six — : — a process — five — obtaining — having had — (— R —) — — — a dimethyl — [— four — — — [— (— R —) — — — phenylethoxy — a carbonyl —] — — three — — — hydroxy one — the butyryl —] — a methyl — phosphonate — an imidazole — tert — — — butyl — chloro — dimethylsilane — reacting — making — (— R —) — — — a dimethyl — [—

[0036] a process — seven — : — a process — six — obtaining — having had — (— R —) — a dimethyl — [— three — (tert—buthyldimethyl silyloxy) — four — [— (— R —) — phenylethoxy — a carbonyl —] — the butyryl —] — a methyl — phosphonate — hydrogen — activated carbon — supporting — having made — palladium — existence — the bottom — reacting — making — reaction mixture — obtaining . After performing after treatment into the obtained reaction mixture, the ether solution of a diazomethane is made to add and react to it, and it is (R)—dimethyl [the 3—(tert—buthyldimethyl silyloxy)—4—methoxycarbonyl butyryl]. Methyl phosphonate can be obtained.

[0037] (R)-3-tert-buthyldimethyl silyloxy -6 in the process of this invention – Dimethoxy HOSUFINIRU -5 – An oxo hexanoic-acid methyl ester 2-cyclo propyl-4--(4'-fluoro phenyl) 3 for which the amount used is used – As opposed to one mol of quinoline carboxy aldehydes Usually, it is good in the amount of 0.5-2.0 mols which becomes comparatively, the amount of 0.8-1.5 mols which becomes comparatively is desirable, and the amount which is 1.0-1.3 mols and which becomes comparatively is still more desirable.

[0038] Commercial elegance should just be used for the potassium carbonate used in the process of this invention. The amount used of the potassium carbonate in the process of this invention is usually good in the amount of 0.5–2.0 mols which becomes comparatively to one mol of 2-cyclo propyl-4--(4'-fluoro phenyl)3-quinoline carboxy aldehydes used, its amount of 0.7–1.8 mols which becomes comparatively is desirable, and its amount which is 0.8–1.5 mols and which becomes comparatively is still more desirable.

[0039] As for the fatty alcohol solvent expressed with the general formula (1) used in the process of this invention, it is desirable that it is the solvent which mainly (especially preferably 80 to 100 capacity %, still more preferably 90 to 100 capacity %) contains the 2nd class or the 3rd class fatty alcohol. Moreover, in the process of this invention, the aforementioned fatty alcohol solvent (especially the 2nd class or the 3rd class fatty alcohol solvent) is suitable for 30–20, and containing about 000 ppm of moisture.

[0040] As a fatty alcohol solvent used in the process of this invention The solvent which the fatty alcohol of carbon numbers 1–10 (especially carbon numbers 1–6) mainly contains is desirable. For example, methyl alcohol (methanol), ethyl alcohol (ethanol), Propyl alcohol, isopropyl alcohol, a butanol, and an isobutanol At least 40 capacity %, The solvent made still more desirable especially 80–100 capacity % content can be mentioned suitably more than 50 capacity %, and the aforementioned fatty alcohol has propyl alcohol and the most desirable isopropyl alcohol in this invention.

[0041] In addition, the fatty alcohol solvent used by this invention may use a commercial fatty

alcohol solvent for a reaction as it is, may add little water and may use it for the reaction in this invention. Especially in this invention, when using the fatty alcohol solvent of the 2nd class or the 3rd class, reaction time is shortened by adding little water and using for a reaction. In this case, as moisture content to a fatty alcohol solvent, the water added can mention 30–20,000 ppm, and is 50–16,000 ppm preferably, and it is desirable that it is the rate of 100–15,000 ppm still more preferably.

[0042] in this invention, that the amount of the fatty alcohol solvent used should just usually be an amount with a rate of about 7.5–300 mols to one mol of 2-cyclo propyl-4--(4'-fluoro phenyl) 3-quinoline carboxy aldehydes, it is desirable that it is especially an amount with a rate of about 10-100 mols, and it is 15-80 mols — it comes out comparatively and a certain thing is still more desirable

[0043] The 2-cyclo propyl-4--(4'-fluoro phenyl)3-quinoline carboxy aldehyde of the raw material compound used by the process of this invention has the low solubility to a fatty alcohol solvent, and in order not to dissolve in sufficient grade for advance of a reaction, it reacts by dissolving in other organic solvents and adding to a fatty alcohol solvent. The organic solvent has a desirable organic solvent which dissolves in a fatty alcohol solvent and does not bar advance of the reaction in this invention. As such other organic solvents, a non-proton system solvent like nitril system solvent [like an ether system solvent like a cyclic ether system solvent like a tetrahydrofuran, diethylether and a diisopropyl ether, an acetonitrile and a propionitrile], dichloromethane, halogenated-hydrocarbon system solvent [like chloroform], dimethyl sulfoxide, dimethylformamide, 1, and 3-dimethyl-2-imidazolidone can be mentioned, for example. [0044] In the process of this invention, although a fatty alcohol solvent may be a solvent with which only fatty alcohol consists of (100 Capacity %), when it is hard to dissolve a raw material compound to fatty alcohol as mentioned above, the fatty alcohol solvent used in this invention may be "a mixed solvent of fatty alcohol and other organic solvents" whose remainders of this solvent are other above-mentioned organic solvents while the above-mentioned fatty alcohol contains more than 50 capacity % especially more than 40 capacity % at least. [0045] (R [3],E[6])-3 - [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] -7 - [2'-cyclo propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 - The ratio of the isomer in an oxo-6-heptene acid methyl ester (R)-3-tert-buthyldimethyl silyloxy -6 before a reaction - Dimethoxy HOSUFINIRU -5 - There is no change of the ratio of an isomer by the ratio of the isomer of an oxo hexanoic-acid methyl ester, and the reaction [in / this invention / it is substantially the same and]. [0046] The reaction temperature in the process of this invention is usually -30-50 degrees C, is -25-40 degrees C preferably, and is -20-30 degrees C still more preferably. [0047] In the process of this invention, although it is dependent on reaction temperature, the charge of a raw material, etc., it is usually 0.25 - 30 hours, and 0.3 - 24 hours of reaction time are desirable, and it is still more desirable. [of 0.5 - 20 hours] [0048] In the process of this invention -(3R, 6E) 3 generated - [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] -7 - [2'-cyclo propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 - Oxo -6 - A heptene acid methyl ester The method of obtaining this purpose compound from the included reaction mixture After adding and diluting an organic solvent to reaction mixture and removing an inorganic base by rinsing etc. that what is necessary is just to carry out combining the usual washing operation and separation operation, it is desirable to obtain the purpose compound by the method of using a solvent extraction, vacuum concentration, and a column chromatography etc. [0049] As an organic solvent for dilution used in case the purpose compound is obtained, halogenated-hydrocarbon system solvents, such as ester system solvents, such as aromatichydrocarbon system solvents, such as benzene, toluene, and a xylene, ethyl acetate, and propyl acetate, a methylene chloride, and chloroform, can be mentioned, for example. Moreover, it is (R [3],E[6])-3 after rinsing of reaction mixture. - [(tert-butyldimethylsilyl))OKISHI] -7 - [2'-cyclo propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 - Oxo -6 - The process below the aforementioned deprotection-izing can also be presented with a heptene acid methyl ester as it

[0050] In the process of this invention (R)-3-tert-buthyldimethyl silyloxy -6 which is a raw material compound - Dimethoxy HOSUFINIRU -5 - (R[3],E[6])-3 of an oxo hexanoic-acid

methyl ester and the purpose compound – [(tert-butyldimethylsilyl) OKISHI]-7– [2'-cyclo propyl-4'- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 – Oxo -6 – An optical isomer exists in a heptene acid methyl ester. In such a case, the optical isomer of the purpose compound which corresponds using optical resolution or the separated raw material compound by request can be obtained.

[0051] Moreover, it is also possible to process an optical isomer according to a usual optical—resolution method or a usual separation method, and to obtain each isomer. It can apply to both racemic modification and an optical isomer, and the process of this invention is (R)-3-tert—buthyldimethyl silyloxy -6. – Dimethoxy HOSUFINIRU -5 – The ratio of the isomer of an oxo hexanoic-acid methyl ester is not substantially influenced by the reaction. 3-[(tert—butyldimethylsilyl)OKISHI]-7 which has each corresponding isomer – [2'-cyclo propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 – Oxo -6 – A heptene acid methyl ester is manufactured. [0052]

[Effect of the Invention] -3 which is the compound of this invention (3R, 6E) - [(tertbutyldimethylsilyl)OKISHI] -7 - [2'-cyclo propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 -Oxo -6 - If a heptene acid methyl ester is used It is not necessary to manufacture an unnecessary compound (compound with reverse optical arrangement). 4-hydroxy - 3 - Methyl glutaryl-5- (HMG) Co-A reductase prevention activity (E) which it has -6 - (S) - [2'-cyclo propyl-4 '- (4"-RUORO phenyl) quinoline -3'-IRUETENIRU] 3, 4, 5, 6-tetrahydro - 4 - [(R) -Hydroxy-2H - Pyran -2 - ON can be manufactured.] 2-cyclo propyl-4--(4'-fluoro phenyl) 3 which is the aforementioned raw material compound according to the process of this invention -Quinoline carboxy aldehyde, (R) -3-tert-buthyldimethyl silyloxy -6 - Dimethoxy HOSUFINIRU -5 - An oxo hexanoic-acid methyl ester by making it react under existence of potassium carbonate and in a fatty alcohol solvent -3 which is the purpose compound (3R, 6E) - [(tertbutyldimethylsilyl)OKISHI] -7 - [2'-cyclo propyl-4 '- (4''-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 -Oxo -6 - A heptene acid methyl ester It can manufacture with sufficient yield in a short time. Moreover, it is especially 3-tert. - Buthyldimethyl silyloxy -6 - Dimethoxy HOSUFINIRU -5 -The optical purity in an oxo hexanoic-acid methyl ester -3- obtained after a reaction end (3R, 6E) [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI] -7 - [2'-cyclo propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU] -5 - Oxo -6 - Are substantially [as the optical purity of a heptene acid methyl ester] the same. Change does not take place to optical purity by the reaction. [0053]

[Example] An example is shown below. The yield in an example is 2-cyclo propyl -4 - (-- four -- ' -- - - a fluoro -- a phenyl --) -- - -- three -- - -- a quinoline -- a carboxy -- an aldehyde (mol) -- criteria -- (-- three -- R -- six -- E --) -- - - - three -- - -- [(tert-butyldimethylsilyl) -- OKISHI --] -- - - seven -- -- [-- two -- ' -- - - cyclo -- a propyl -- - - four -- ' -- - (4"-fluoro phenyl) --

[0054] Example 12-cyclo propyl-4—(4'-fluoro phenyl)3-quinoline carboxy aldehyde 200mg (0.69mmol), (R) -3- [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]-6—(dimethoxy HOSUFINIRU)5— oxo hexanoic-acid methyl-ester 301mg (0.75mmol, 99%ee) — isopropanol + tetrahydrofuran mixed-solvent 2.8ml[— mixing ratio (v/V) = — 1:1; moisture-content: — it dissolved in 0.63wt%] and the mixed solution was obtained 104mg (0.75mmol) of potassium carbonate is added to the obtained mixed solution, and it stirred for 15 hours and was made to react at a room temperature (20 degrees C). After adding and diluting 20ml of ethyl acetate to the obtained reaction mixture, 10ml of water washed (2 times). It dried after washing by having added sulfuricanhydride magnesium to the organic layer obtained by performing liquid separation operation, it filtered, and filtrate was obtained. Carry out vacuum concentration of the obtained filtrate. About the obtained residue, it is a silica gel chromatography. — Separation refining is performed by [eluate; hexane:ethyl-acetate (v/V) =95:5]. 3R and (E[6])-3- [(tert-butyldimethylsilyl)OKISHI]-7- [2'-cyclo propyl-4'- (4''-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU]-5- Oxo-6- heptene acid methylester 354mg — it obtained (yield: 94%) [0055]

1 H-NMR (CDCI3, 400MHz) delta= 0.00 (s, 3H)

```
0.05(s.3H)
0.82(s,9H)
1.08(m,2H)
1.40(m,2H)
2.35(m,1H)
2.44(dd,1H,J=14.7 and 6.4Hz)
2.50(dd,1H,J=14.7 and 5.9Hz)
2.67(dd,1H,J=15.6 and 5.9Hz)
2.73(dd,1H,J=15.6 and 6.4Hz)
3.67(s,3H)
4.58(dq,1H,J=6.4 and 5.9Hz)
6.34(d,1H,J=16.6Hz)
7.18-7.25(m,4H)
7.33-7.39(m,2H)
7.64(d,1H,J=16.6Hz)
7.63-7.67(m,1H)
7.97(d,1H,J=8.3Hz)
[0056]
Elemental analysis: calculated value C32H38NO4 FSi;.
C:70.30%, H:7.01%, N:2.56 measured-value;.
C:70.28%, H:7.19%, N:2.55IR(film);778, 838, 1094, 1489, 1514 and 1606, 1740cm-1[alpha] D 25: -
10.1 degrees (C= 1.02 and CHCI3)
[0057] obtained -(R [ 3 ], 6E) 3- [(tert-butyldimethylsilyl )OKISHI]-7-[2'-cyclo propyl-4 '- (4''-
fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU]-5- Oxo-6- The optical purity of a heptene acid methyl ester
was measured on condition that the following. Consequently, optical purity was ee 99%.
[0058] optical-purity measurement condition: -- column; -- CHIRALCEL OD eluate; -- hexane:
-- ethanol: -- trifluoroacetic-acid =100:0.3:0.01 (capacity factor)
The rate of flow ;0.4 ml/min detection ; UV (wavelength : 260nm)
temperature; -- 30-degree-C sample concentration; -- 5mg / 10ml (eluate)
[0059] mixed-solvent [ of an example 2 isopropanol + tetrahydrofuran ] [ -- mixing ratio (V/V) =
-- 1:1; moisture-content: -- instead of [ of 0.63wt%] ] -- mixed-solvent [ of a methanol +
tetrahydrofuran ] [ — a mixing ratio (V/V) — 2.8ml =1:1] was used, and also make it be the
same as that of an example 1 (R [ 3 ],E[ 6 ])–3 – [(tert-butyldimethylsilyl )OKISHI] –7 – [2'-cyclo
propyl-4 '- (4"-fluoro phenyl) quinoline -3'-IRU]-5-oxo -6 - Heptene acid methyl-ester 309mg
was obtained. (Yield: 82%)
```

[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-127585

(43)公開日 平成8年(1996)5月21日

(51) Int.Cl.6

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

C07F 7/18

R

// C 0 7 D 405/06

215

C 0 7 M 7:00

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 10 頁)

(21)出願番号

特願平6-276395

(71)出願人 000000206

宇部與産株式会社

(22)出願日

平成6年(1994)11月10日

山口県宇部市西本町1丁目12番32号

(71)出願人 000003986

日産化学工業株式会社

(32)優先日

(33)優先権主張国

(31)優先権主張番号 特願平6-212960

平6 (1994) 9月6日

日本(JP)

東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1

(72)発明者 原田 勝正

山口県宇部市大字小串1978番地の5 宇部

興産株式会社宇部研究所内

(72)発明者 松下 明生

山口県宇部市大字小串1978番地の5 宇部

興産株式会社宇部研究所内

(74)代理人 弁理士 柳川 泰男

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 光学活性な3-オキシー5-オキソー6-ヘプテン酸誘導体及びその製造方法

(57)【要約】 (修正有)

【目的】新規な光学活性な3-オキシー5-オキソー6 ーヘプテン酸誘導体を高収率で容易に得ることができる 方法をを提供する。

【構成】 (3E, 6E) -3-〔(tert-プチルジ メチルシリル)オキシ]~7~[2'-シクロプロピル -4'-(4''-フルオロフェニル) キノリン-3' ーイル〕-5-オキソー6-ヘプテン酸メチルエステル 及び2-シクロプロピル-4-(4'-フルオロフェニ ル) -3-キノリンカルボキシアルデヒドと(R)-3 -tert-ブチルジメチルシリルオキシ-6-ジメトキ シホスフィニル-5- オキソヘキサン酸メチルエステルと を、炭酸カリウムの存在下、脂肪族アルコール溶媒中で 反応させることより新規な光学活性な3-オキシ-5-オキソー6-ヘプテン酸誘導体を製造する方法に係わ る。

1

*【化1】

【特許請求の範囲】 【請求項1】 式

で表される(3R, 6E) - 3- [(tert-プチル ジメチルシリル) オキシ) ~7~ (2'~シクロプロピ ルー4'-(4''-フルオロフェニル) キノリン-3'-イル)-5-オキソー6-ヘプテン酸メチルエス テル

※で表される2-シクロプロピル-4-(4'-フルオロ フェニル)-3-キノリンカルポキシアルデヒドと、式 【化3】

【請求項2】 式 【化2】

> 20 СНО OSi (CH₃)₂ -t-Bu CH₃ O-P-CH₂ CCH₂ CHCH₂ COOCH₃

(R) -3-tert-プチルジメチルシリルオキシー ★コール溶媒中で反応させて、式 6-ジメトキシホスフィニル-5-オキソヘキサン酸メ チルエステルとを、炭酸カリウムの存在下、脂肪族アル★

【化4】

で表される (3 R, 6 E) - 3 - 〔(tert-プチル ジメチルシリル) オキシ] -7-[2'-シクロプロピ ルー4'-(4''-フルオロフェニル) キノリン-3'-イル]-5-オキソー6-ヘプテン酸メチルエス テルを生成させることを特徴とする (3R, 6E) - 3 50 【請求項3】 脂肪族アルコールが第2級又は第3級脂

- [(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ]-7 - 〔2' -シクロプロピル-4'- (4''-フルオロ フェニル) キノリン-3'-イル] -5-オキソ-6-ヘプテン酸メチルエステルの製法。

肪族アルコールを主として含む溶媒である請求項2記載 の製法。

【請求項4】 脂肪族アルコール溶媒が水分を約30~ 20,000ppm含有する請求項2記載の製法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、(3 R, 6 E) -3-((tert- プチルジメチルシリル) オキシ] -7- (2'-シクロプロピル-4'-(4''-フルオロフェニル) キノリン -3'-イル〕-5-オキソ-6- ヘプテン酸メチルエステルで 10 ある新規な光学活性な3-オキシ-5- オキソ-6- ヘプテン 酸誘導体およびその製法に関する。前述の(3R.6 E) -3- ((tert- プチルジメチルシリル) オキシ) -7 - 〔2' - シクロプロピル-4' - (4' '-フルオロフェニル) キノリン-3'-イル〕-5- オキソ-6- ヘプテン酸メチルエ ステルは、血中コレステロール低下剤 (4-ヒドロキシー 3-メチルグルタリル-5-(HMG) Co-Aリダクター ゼ阻害剤〕を合成する際に中間体として有用である。

【0002】本発明の目的化合物である(3R,6E) -3- 〔 (tert- ブチルジメチルシリル) オキシ〕-7-(2'- シクロプロピル-4'- (4''-フルオロフェニル) キ ノリン-3'-イル)-5- オキソ-6- ヘプテン酸メチルエス テルは、特開平5-178841号公報に記載された方 法に準じて、フッ化水素を用いて脱tert- プチルジメチ ルシリル化を行い (3 R, 6 E) -7- 〔2' - シクロプロ ピル-4'-(4''-フルオロフェニル)キノリン-3'-イル] -3- ヒドロキシ-5- オキソ-6- ヘプテン酸メチルエステ ルを誘導し、さらにジエチルメトキシボラン、水素化ホ ウ素ナトリウム (NaBHa) を用いてシン還元を行っ て (3 R, 5 S, 6 E) -7- 〔2'- シクロプロピル-4'- 30 い。という点で工業的には満足する方法ではなかった。 (4''-フルオロフェニル) キノリン-3'-イル] -3,5- ジ ヒドロキシ-6- ヘプテン酸メチルエステルに誘導でき る。

【0003】前述のようにして製造される(3R, 5 S, 6E) -7- (2'- シクロプロピル-4'- (4''-フルオ ロフェニル) キノリン-3'-イル) -3,5- ジヒドロキシ-6 - ヘプテン酸メチルエステルは、例えばジャーナル オ プ メディシナル ケミストリー (Journal of Medicin al Chemistry、1985年、第28巻、No. 3、347~358 頁) に記載の方法に準じて、水酸化ナトリウム、塩酸で 40 処理すれば、4-ヒドロキシ-3- メチルグルタリル-5-(HMG) Co-Aリダクターゼ阻害活性を有する (E) -6- (S) - (2'-シクロプロピル-4'-(4''-ル オロフェニル) キノリン-3'-イルエテニル] 3.4.5.6-テ トラヒドロ-4- (R) - ヒドロキシ- 2H- ピラン-2-オン(以下最終化合物という)を得ることができる。

【従来技術】最終化合物のラセミ体およびその製法は、 特開平1-279866号公報に開示されている。その

[0004]

2'-シクロプロピルキノリン-3'-イル)プロペンアルデ ヒドとアセト酢酸エチルとを反応させ、エチル(E)-7 - 〔4'- (4''-フルオロフェニル) -2'-シクロプロピル キノリン-3'-イル)-5- ヒドロキシ-3- オキソヘプト-6 - エノエート(以下1水酸基化合物という)を得る。② 得られた1水酸基化合物を、還元してエチル(E)-3,5 - ジヒドロキシ-7- (4'- (4''-フルオロフェニル) -2'-シクロプロピルキノリン-3'-イル) - ヘプト-6- エ ノエート(以下2水酸基化合物という)を得る。③得ら れた2水酸基化合物のエステルを加水分解して、(+・ -) - (E) -3,5- ジヒドロキシ-7- (4'- (4''-フル オロフェニル) -2'-シクロプロピルキノリン-3'-イル〕 ヘプト-6- エン酸を得る。また最終化合物のラセミ体の 光学分割法は、特開平5-178841号公報に開示さ れている。その光学分割法は④(+・-)- (E)-3,5 - ジヒドロキシ-7- (4'- (4''-フルオロフェニル) -2'-シクロプロビルキノリン-3'-イル] ヘプト-6- エン 酸とD- (+) - フェネチルアミンとを反応させて、 (E) - 3- (R) -5- (S) - ジヒドロキシ-7- (4' 20 - (4''-フルオロフェニル)-2'-シクロプロピルキノリ ン-3'-イル) ヘプト-6- エン酸・D- (+) - フェネチ ルアミン塩を得る。⑤該塩に、1N-塩酸を作用させて 最終化合物に導くという方法であった。

【0005】この方法は、1水酸基化合物はラセミ体で 製造されており、このためにシン還元を行って得られた 2 水酸基化合物もラセミ体で得られる。そのために、① 2つの不斉炭素原子が存在するために選択的なラセミ化 が難しく、回収不能な逆の光学配置を持つ不要な化合物 を製造する必要がある。②光学分割による分割収率が悪

【0006】 芳香族アルデヒドとオキシグルタル酸エス テル誘導体とを反応させて3-オキシー5-オキソー6-ヘプ テン酸誘導体を製造する方法としては、以下に示すよう な方法がある。

①パイオオルガニック アンド メディシナル ケミス トリー レター (Bio-organic & Medicinal Chemistry letters, 1991年、1巻、No.3、161-164頁) には、芳 香族アルデヒドとしてペンズアルデヒドと、オキシグル タル酸エステル誘導体として(R)-3-〔(tert-プチ ルジメチルシリル) オキシ〕 -6-(ジメトキシホスフィ ニル) -5-オキソヘキサン酸メチルとを、アセトニトリ ル溶液中、リチウムクロライドの存在下、塩基として1、 8-ジアザビシクロ〔5,4,0〕 ウンデカンー7-エン(以 下DBUという) を用いて反応させて(3R, 6E)-3- ((tert- ブチルジメチルシリル) オキシ) -5-オキ ソー7-フェニルー6-ヘプテン酸メチルを得る方法が開示 されている。しかし、前述の方法①では収率が71%と 低い点で工業的に満足する方法ではなかった。

【0007】②ジャーナル オブ メディシナル ケミ 製法は①(E)-3- 〔4'- (4''-フルオロフェニル)- 50 ストリー(Journal of MedicinalChemistry, 1991年、

5

34巻、No. 1、367 - 373 頁)には、複素環芳香族アルデヒドとして4- (6-フルオロー4- (4-フルオロフェニル) - 2- (1-メチルエチル) - 3-キノリンカルボキシアルデヒドと、オキシグルタル酸エステル誘導体として (3 R, 1', S) -1- (1'-ナフチル)エチルー3- [(tert - ブチルジメチルシリル)オキシ]-6- (ジメチルホスフィニル)-5-オキソーヘキサノエートとを、ジクロロメタン溶液中、リチウムクロライドの存在下DBUを用いて反応させて、 [R-(R*, R*)]-1-フェニルエチルー3- [(tert - ブチルジメチルシリル)オキシ]-7- [6-フルオロー4- (4-フルオロフェニル)-2- (1-メチルエチル)-3-キノリニル)-5-オキソー6-ヘブテノエートを得る方法が開示されている。しかし、この方法②は、収率が33%と低いという点で、工業的に満足する方法ではなかった。

【0008】③ジャーナル オブ オルガニック ケミ ストリー (Journal of organicChemistry, 1992年、57 巻、No.6、1935-1937頁) に、脂肪族アルデヒドとして (1 S, 2 S, 4aR, 6 S, 8 S, 8aS) -1, 2, 4a,5, 6, 7, 8, 8a-オクタヒドロ-2-メチル-8-〔(2", 2"- ジメチルー1"- オキソーブチル) オキシ〕 -6-〔(E)-1-プロペニル〕ナフタレン-1-カルバルデヒ ドと、オキシグルタル酸エステル誘導体として(R)-3- [(tert- ブチルジメチルシリル) オキシ] -6- (ジ メトキシホスフィニル) -5-オキソヘキサン酸メチルエ ステルとを、イソプロパノール溶液中、塩基として炭酸 カリウム又は炭酸セシウムを用いて反応させて、メチル (1S, 2S, 4aR, 6S, 8S, 8aS, 3'R) -7'[1, 2,4a, 5, 6, 7, 8, Sa-オクタヒドロー2-メチル -8- ((2", 2"- ジメチル-1"-オキソープチル) オキ 30 シ) −6-〔(E) −1-プロペニル) ナフタレニル) −3' - [(tert- ブチルジメチルシリル) オキシ) -5'- オ キソー6'- ヘプテノエートを得る方法が開示されてい

【0009】しかし、この方法③は、反応速度が大変遅く、反応が完結するまでに2~3日を必要とし、しかも転化率は25%と低く、収率も低いという点で、工業的に満足する方法ではなかった。また、塩基として炭酸セシウムを使用し、tert-ブタノール溶液中で、同様の反応を行う方法も開示されているが、この方法も反応速度 40が遅く、反応開始後4日目で原料転化率が78%と低く、収率も53%である点で工業的に満足する方法では

j

なかった。従って、公知の製法①~③のいずれもが、光 学活性な3-オキシー5-オキソー6-ヘプテン酸誘導体を得 る工業的方法としては、不満があった。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明者は、前記の公 知の製法における問題点を改良すべく、鋭意検討した結 果、溶媒として脂肪族アルコール溶媒を使用すると共 に、塩基として炭酸カリウムを使用して、2-シクロプロ ピルー4- (4'- フルオロフェニル) -3- キノリンカルボ 10 キシアルデヒドと(R)-3-tert-ブチルジメチルシリル オキシ-6- ジメトキシホスフィニル-5- オキソヘキサン 酸メチルエステルとを反応させることにより、新規な光 学活性な3-オキシ-5- オキソ-6- ヘプテン酸誘導体(以 下目的化合物ともいう; (3 R, 6 E) -3- [(tert-プチルジメチルシリル) オキシ) -7- (2' - シクロプロ ピルー4- (4''-フルオロフェニル) キノリンー3'-イル) -5- オキソ-6- ヘプテン酸メチルエステル) を得て、 該目的化合物を用いることにより、不要な化合物を製造 せず、光学分割を行うことなく最終目的物が得られるこ 20 とを見出して本発明を完成した。

【0011】従って、本発明は、目的化合物および目的 化合物を収率よく製造する方法を提供することを目的と する。本発明は、新規な (3 R, 6 E) -3- ((tert-プチルジメチルシリル) オキシ〕-7- 〔2'- シクロプロ ピルー4'-(4''-フルオロフェニル)キノリンー3'-イル) -5- オキソ-6- ヘプテン酸メチルエステルおよび2-シク ロプロピル-4-(4'- フルオロフェニル)-3-キノリンカル ボキシアルデヒドと(R)-3-tert-ブチルジメチルシリ ルオキシ-6- ジメトキシホスフィニル-5- オキソヘキサ ン酸メチルエステルとを炭酸カリウムの存在下、脂肪族 アルコール溶媒中で反応させて、短時間で新規な(3 R, 6E) -3- ((tert- プチルジメチルシリル) オキ シ) -7- (2'- シクロプロピル-4'- (4''-フルオロフェ ニル) キノリン-3'-イル) -5- オキソ-6- ヘプテン酸メ チルエステルを収率よく製造する方法を提供することを 目的とする。

[0012]

【課題を解決するための手段】本発明の第1の発明は、 式

40 [0013]

【化5】

【化7】

【0014】で表される(3R, 6E) -3- 〔(tert-ブチルジメチルシリル) オキシ〕-7-〔2'- シクロプロ ピル-4'- (4''-フルオロフェニル) キノリン-3'-イル〕 -5- オキソ-6- ヘプテン酸メチルエステルに関し、

【0015】本発明の第2の発明は、式

[0016]

[化6]

*【0017】で表される 2-シクロプロピル-4-(4'- フ ルオロフェニル) -3- キノリンカルボキシアルデヒド と、式 【0018】

【0019】で表される(R)-3-tert-プチルジメチル 30%肪族アルコール中で反応させて、式シリルオキシ-6-ジメトキシホスフィニル-5-オキソヘ 【0020】 キサン酸メチルエステルとを炭酸カリウムの存在下、脂※ 【化8】

【0021】で表される(3R,6E)-3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ]-7-〔2'-シクロプロピル-4'-(4''-フルオロフェニル)キノリン-3'-イル〕-5-オキソ-6-ヘプテン酸メチルエステルを生成させることを特徴とする(3R,6E)-3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ]-7-〔2'-シクロプロピル-4'-(4''-フルオロフェニル)キノリン-3'-イル〕-5-オキソ-6-ヘプテン酸メチルエステルの製法に関する。

[0022] 本発明の製法において使用する脂肪族アルコール溶媒は、第2級又は第3級アルコールを主として(特に好ましくは $80\sim100$ 容量%、更に好ましくは $90\sim100$ 容量%)含む溶媒であることが好ましい。また、本発明の製法では、前記脂肪族アルコール溶媒(特に第2級又は第3級アルコール溶媒)が水分を $30\sim2000$ ppm程度含有していることが好適である。

【0023】本発明の化合物は、(3R, 6E)-3-〔(tert- プチルジメチルシリル)オキシ〕-7- 〔2'-シクロプロピル-4'- (4''-フルオロフェニル) キノリン -3'-イル)-5- オキソ-6- ヘプテン酸メチルエステルで ある。

【0024】本発明の化合物からは、例えば前述した特 開平5-178841号公報に記載された方法及びジャ ーナル オブ メディシナル ケミストリー (Journal of Medicinal Chemistry、1985年、第28巻、No. 3、 347 ~358 頁) に記載された方法に準じて、4-ヒドロキ*10

*シ-3- メチルグルタリル-5- (HMG) Co-Aリダク ターゼ阻害活性を有する(E)-6-(S)-(2'-シク ロプロピル-4'-(4''-フルオロフェニル)キノリン-3'-イルエテニル) 3,4,5,6-テトラヒドロ-4- (R) - ヒド ロキシ- 2 H- ピラン-2- オンを製造することができ る。このような化合物の製法は、例えば、次に示すよう な反応式(1)、

10

[0025] 【化9】

【0026】で表すことができる。

ロピル-4- (4'- フルオロフェニル)-3-キノリンカルボ キシアルデヒドは、例えば特開平1-279866号公 報に記載されている方法に準じて製造することができ る。

【0028】このアルデヒドの製法としては、例えば、 ①2-アミノ-4'-フルオロベンゾフェノンとエチルシクロ プロピオニルアセテートとを反応させて、エチル-4-(4'-フルオロフェニル) -2- シクロプロピルキノリン-3- イルカルボキシレートを得て、②次いで、水素化ジ

オロフェニル) -2- シクロプロピル-3- ヒドロキシメチ 【0027】本発明の製法において使用する2-シクロブ 40 ルキノリンを得た後、②最後にピリジニウムクロロクロ メート+無水酢酸ナトリウムとを反応させて、2-シクロ プロピル-4- (4'- フルオロフェニル) -3- キノリンカ ルポキシアルデヒドを製造する方法を好適に挙げること ができる。

【0029】本発明の製法において使用する(R)-3-t ert-プチルジメチルシリルオキシ-6- ジメトキシホスフ ィニル-5- オキソヘキサン酸メチルエステルは、ジャー ナルオブ メディシナル ケミストリー (Journal of M edicinal Chemistry、1987年、第30巻、No.10、1858 イソプチルアルミニウムとを反応させて、4-(4'-フル 50 -1873 頁) に記載された方法に準じて製造することがで

きる。

きる。例えば以下に示す工程1 ~7 によって製造する方 法を好適に挙げることができる。

【0030】工程1:ジエチル-3-ヒドロキシグルタレートの塩化メチレン溶液に、イミダゾールおよび tert-ブチルクロロジメチルシリルを加えて反応させてジエチル3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ〕ペンタンジオエートを得る。

【0031】工程2:工程1で得られたジエチルー3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ〕ペンタンジオエートのメタノール溶液に、水酸化ナトリウムを添加 10 して反応させ反応混合物を得る。反応混合物よりメタノールを除去し、残渣にペンゼンと無水酢酸を加えて反応させて3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ〕ペンタン二酸無水物を得る。

【0032】工程3:工程2で得られた3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ〕ペンタン二酸無水物、トリメチルアミン、(N, N-ジメチルアミノ)ピリジン、塩化メチレンと(R)-フェニルエタノールとを反応させ反応混合物を得る。得られた反応混合物に後処理を行った後、ジアゾメタンのジエチルエーテル溶液を反20応させて(3R, 1'R)-メチルー1'-フェニルエチルー3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ〕ペンタンジオエートを得る。

【0033】工程4:工程3で得られた(3R, 1'R)ーメチルー1'-フェニルエチルー3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ)ベンタンジオエートにフッ化水素のアセトニトリル溶液を加えて反応させて、(3R, 1'R)ーメチルー1'-フェニルエチルー3-ヒドロキシベンタンジオエートを得ることができる。

【0034】工程5:nープチルリチウムとジメチルメ 30 チルホスホナートとの反応液に、工程4で得られた (3 R, 1'R)ーメチルー1'-フェニルエチルー3-ヒドロキシペンタンジオエートを加えて反応させて、(R)ージメチル〔4-[(R)ーフェニルエトキシカルボニル〕-3-ヒドロキシブチリル〕メチルホスホナートを得ることができる。

【0035】工程6:工程5で得られた(R)ージメチル(4-[(R)ーフェニルエトキシカルボニル]ー3-ヒドロキシブチリル)メチルホスホナート、イミダゾールと、tert-ブチルクロロジメチルシランとを反応させて、(R)ージメチル〔3-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)ー4-[(R)ーフェニルエトキシカルボニル]ブチリル)メチルホスホナートを得ることができる。

ーテル溶液を加えて反応させて(R) — ジメチル[3- (tert-プチルジメチルシリルオキシ) — 4-メトキシカルボニルプチリル]メチルホスホナートを得ることがで

12

【0037】本発明の製法における(R)~3-tert-プチルジメチルシリルオキシ-6-ジメトキシホスフィニル-5 - オキソヘキサン酸メチルエステルは、その使用量が、使用される2-シクロプロピル-4- (4'-フルオロフェニル)~3-キノリンカルボキシアルデヒド1モルに対して、通常0.5~2.0モルの割合となる量でよく、0.8~1.5モルの割合となる量が好ましく、1.0~1.3モルの割合となる量が更に好ましい。

【0038】本発明の製法において使用する炭酸カリウムは、市販品を用いればよい。本発明の製法における炭酸カリウムは、その使用量が、使用される2-シクロプロピル-4-(4'-フルオロフェニル)-3-キノリンカルボキシアルデヒド1モルに対して、通常0.5~2.0モルの割合となる量でよく、0.7~1.8モルの割合となる量が好ましく、0.8~1.5モルの割合となる量が更に好ましい。

【0039】本発明の製法において使用する一般式 (1)で表される脂肪族アルコール溶媒は、第2級又は 第3級脂肪族アルコールを主として (特に好ましくは80~100容量%) 含む溶媒であることが好ましい。また、本発明の製法では、前記脂肪族アルコール溶媒 (特に第2級又は第3級脂肪族アルコール溶媒) が水分を30~20,000 ppm程度含有していることが好適である。

【0040】本発明の製法において使用される脂肪族アルコール溶媒としては、炭素数1~10(特に炭素数1~6)の脂肪族アルコールが主として含有されている溶媒が好ましく、例えば、メチルアルコール(メタノール)、エチルアルコール(エタノール)、プロピルアルコール、イソプロピルアルコール、ブタノール・イソプタノールを少なくとも40容量%、特に50容量%以上、更に好ましくは80~100容量%含有する溶媒を好適に挙げることができ、本発明では、前記脂肪族アルコールはプロピルアルコール、イソプロピルアルコールが最も好ましい。

(0041) なお、本発明で用いる脂肪族アルコール溶媒は、市販の脂肪族アルコール溶媒をそのまま反応に用いてもよいし、少量の水を添加して本発明における反応に用いてもよい。本発明では、特に第2級又は第3級の脂肪族アルコール溶媒を使用する場合に、少量の水を添加して反応に用いることにより、反応時間が短縮される。この場合に添加される水は、脂肪族アルコール溶媒に対する水分含量として、例えば30~20,000pmを挙げることができ、好ましくは50~16,000pmを挙げることができ、好ましくは100~15,000

【0042】本発明において脂肪族アルコール溶媒の使用量は、2-シクロプロピル-4- (4'- フルオロフェニル)-3-キノリンカルボキシアルデヒド1モルに対して通常7. $5 \sim 300$ モル程度の割合の量であればよく、 $10 \sim 100$ モル程度の割合の量であることが特に好ましく、 $15 \sim 80$ モルの割合であることが更に好ましい。

【0043】本発明の製法で使用される原料化合物の2-シクロプロピル-4- (4'- フルオロフェニル)-3-キノリ ンカルボキシアルデヒドは、脂肪族アルコール溶媒に対 する溶解度が低く、反応の進行に十分な程度には溶解し 10 ないため、他の有機溶媒に溶解して、脂肪族アルコール 溶媒に添加して反応を行う。その有機溶媒は、脂肪族ア ルコール溶媒に溶解し、本発明における反応の進行を妨 げないような有機溶媒が好ましい。そのような他の有機 溶媒としては、例えばテトラヒドロフランのような環状 エーテル系溶媒、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエ ーテルのようなエーテル系溶媒、アセトニトリル、プロ ピオニトリルのようなニトリル系溶媒、ジクロロメタ ン、クロロホルムのようなハロゲン化炭化水素系溶媒、 ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、1,3-ジ 20 メチルー2-イミダゾリドンのような非プロトン系溶媒を 挙げることができる。

【0044】本発明の製法において、脂肪族アルコール溶媒は脂肪族アルコールのみ(100容量%)からなる溶媒であってもよいが、前述のように原料化合物が脂肪族アルコールに対して溶解し難い場合には、本発明において使用する脂肪族アルコール溶媒は、前述の脂肪族アルコールが少なくとも40容量%以上、特に50容量%以上含有していると共に、該溶媒の残部が前述の他の有機溶媒である『脂肪族アルコールと他の有機溶媒との混 30合溶媒』であってもよい。

【0045】(3R,6E)-3- [(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ]-7- (2'-シクロプロピル-4'-(4''-フルオロフェニル)キノリン-3'-イル]-5-オキソー6-ヘプテン酸メチルエステルにおける異性体の比率は、反応前の(R)-3-tert-ブチルジメチルシリルオキシー6-ジメトキシホスフィニル-5-オキソヘキサン酸メチルエステルの異性体の比率と実質的に同一であり、本発明における反応によって異性体の比率の変化がない。

【0046】本発明の製法における反応温度は、通常 -4030~50℃であり、好ましくは -25~40℃であり、更に好ましくは -20~30℃である。

【0047】本発明の製法においては、反応時間は反応 温度、原料の仕込み量などに依存するが、通常0.25 ~30時間であり、0.3~24時間が好ましく、0. 5~20時間が更に好ましい。

【0048】本発明の製法において、生成した(3R, (4''-ルオロフェニル)キノリン-3'-イルエテニル〕3,6E)-3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ〕 4,5,6-テトラヒドロ-4-(R)-ヒドロキシ-2H-ピラン-2'-シクロプロピル-4'-(4''-フルオロフェニ ラン-2-オンを製造することができる。本発明の製法におい。キノリン-3'-イル〕-5-オキソ-6-ヘプテン酸メチ 50 よれば、前記の原料化合物である2-シクロプロピル-4-

ルエステルを含む反応混合物から該目的化合物を得る方法は、通常の洗浄操作、分離操作を組み合わせて行えばよく、例えば、反応液に有機溶媒を添加して希釈し、水洗などにより無機塩基を除いた後に、溶媒抽出、減圧濃縮、カラムクロマトグラフィーを用いる方法などで目的化合物を得ることが好ましい。

14

【0049】目的化合物を得る際に用いる希釈用の有機溶媒としては、例えばベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素系溶媒、酢酸エチル、酢酸プロピルなどのエステル系溶媒、塩化メチレン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素系溶媒を挙げることができる。また、反応液の水洗後に、(3R,6E)-3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ〕-7-〔2'-シクロプロピル-4'-(4''-フルオロフェニル)キノリン-3'-イル〕-5-オキソ-6-ヘプテン酸メチルエステルは、そのまま前記の脱保護化以下の工程に供することもできる。

【0050】本発明の製法においては、原料化合物である(R)-3-tert-プチルジメチルシリルオキシ-6-ジメトキシホスフィニル-5-オキソヘキサン酸メチルエステル及び目的化合物の(3R,6E)-3-〔(tert-プチルジメチルシリル)オキシ〕-7-〔2'-シクロプロピル-4'-(4''-フルオロフェニル)キノリン-3'-イル〕-5-オキソ-6-ヘプテン酸メチルエステルには、光学異性体が存在する。そのような場合は、所望により光学分割または分離された原料化合物を用いて対応する目的化合物の光学異性体を得ることができる。

【0051】また、光学異性体を、通常の光学分割法または分離法に従って処理し、それぞれの異性体を得ることも可能である。本発明の製法はラセミ体、光学異性体のいずれにも適用でき、(R)-3-tert-ブチルジメチルシリルオキシー6-ジメトキシホスフィニルー5-オキソヘキサン酸メチルエステルの異性体の比率は反応によって実質的には影響を受けず、それぞれの対応する異性体を有する3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ〕-7-〔2'-シクロプロビル-4'-(4''-フルオロフェニル)キノリン-3'-イル〕-5-オキソ-6-ヘプテン酸メチルエステルが製造される。

[0052]

【発明の効果】本発明の化合物である(3 R, 6 E) -3 - 〔(tert- プチルジメチルシリル)オキシ〕-7-〔2' - シクロプロピル-4'-(4''-フルオロフェニル)キノリン-3'-イル〕-5- オキソ-6- ヘプテン酸メチルエステルを使用すれば、不要な化合物(逆の光学配置を持つ化合物)を製造する必要がなく、4-ヒドロキシ-3-メチルグルタリル-5- (HMG) Co-Aリダクターゼ阻害活性を有する(E)-6-(S)-〔2'-シクロプロピル-4'-(4''-ルオロフェニル)キノリン-3'-イルエテニル〕3、4、5、6-テトラヒドロ-4-(R)-ヒドロキシ-2H-ピラン-2-オンを製造することができる。本発明の製法によれば、前記の原料化合物である2-シクロプロピル-4-

(4'-フルオロフェニル) -3- キノリンカルボキシアル デヒドと、(R)-3-tert-プチルジメチルシリルオキシ -6- ジメトキシホスフィニル-5- オキソヘキサン酸メチ ルエステルとを、炭酸カリウムの存在下、脂肪族アルコ ール溶媒中で反応させることにより、目的化合物である (3 R, 6 E) -3- ((tert- プチルジメチルシリル) オキシ] -7- (2'- シクロプロピル-4'- (4''-フルオロ フェニル) キノリン-3'-イル] -5- オキソ-6- ヘプテン 酸メチルエステルを、短時間で収率よく製造することが できる。また、特に3-tert- ブチルジメチルシリルオキ 10 得た。得られた混合溶液に炭酸カリウム104mg シ-6- ジメトキシホスフィニル-5- オキソヘキサン酸メ チルエステルにおける光学純度は、反応終了後に得られ る (3 R, 6 E) -3- 〔 (tert- プチルジメチルシリ ル) オキシ] -7- 〔2' - シクロプロピル-4' - (4''-フル オロフェニル) キノリン-3'-イル) -5- オキソ-6- ヘプ テン酸メチルエステルの光学純度と実質的に同じであ り、反応により光学純度に変化は起こらない。

[0053]

【実施例】以下に実施例を示す。実施例中の収率は2-シ クロプロピルー4- (4'- フルオロフェニル)-3-キノリン 20 リル) オキシ)-7- 〔2'- シクロプロピルー4'- (4''-フ カルポキシアルデヒド (モル) 基準の (3 R, 6 E) -3 - [(tert- プチルジメチルシリル) オキシ] -7- [2'-シクロプロピル-4'~(4''-フルオロフェニル)キノリ ン-3'-イル) -5- オキソ-6- ヘプテン酸メチルエステル (モル)の収率である。

*【0054】実施例1

2-シクロプロピル-4- (4'- フルオロフェニル)-3-キノ リンカルポキシアルデヒド200mg(0.69mmo 1) と、(R) -3- ((tert-ブチルジメチルシリ ル) オキシ) -6- (ジメトキシホスフィニル)-5- オキ ソヘキサン酸メチルエステル301mg(0.75mm o1、99%ee)とをイソプロパノール+テトラヒド ロフラン混合溶媒 2. 8 m l (混合比 (V/V) = 1: 1;水分含量:0.63wt%]に溶解して混合溶液を (0. 75 mmol) を加えて室温 (20℃) で15時 間攪拌して、反応させた。得られた反応液に酢酸エチル 20mlを加えて希釈した後、水10mlで洗浄を行っ た(2回)。洗浄後、分液操作を行って得られた有機層 に、無水硫酸マグネシウムを加えて乾燥を行い、濾過し て濾液を得た。得られた濾液を減圧濃縮して得られた残 渣を、シリカゲルクロマトグラフィー〔溶離液;ヘキサ ン:酢酸エチル (V/V) = 95:5) で分離精製を行 って、(3 R, 6 E) -3- [(tert- ブチルジメチルシ ルオロフェニル) キノリン-3'-イル] -5- オキソ-6- ヘ プテン酸メチルエステル354mg得た(収率:94

16

[0055]

```
\delta = 0.00 (s, 3H)
  0. 05 (s, 3H)
  0.82 (s, 9H)
  1.08 (m, 2H)
  1. 40 (m, 2H)
  2. 35 (m, 1H)
  2. 44 (dd, 1H, J=14. 7 and 6. 4Hz)
  2. 50 (dd, 1H, J=14. 7 and 5. 9Hz)
  2. 67 (dd, 1H, J=15. 6 and 5. 9Hz)
  2. 73 (dd, 1H, J=15. 6 and 6. 4Hz)
  3. 67 (s, 3H)
  4. 58 (dq, 1H, J=6. 4 and 5. 9Hz)
  6. 34 (d, 1H, J=16.6Hz)
  7. 18-7. 25 (m, 4H)
  7. 33-7. 39 (m, 2H)
  7. 64 (d, 1H, J=16.6Hz)
```

1H-NMR (CDC1s, 400MHz)

7. 63-7. 67 (m, 1H) 7. 97 (d, 1H, J=8.3Hz)

[0056]

元素分析 : 計算値 Cs2 Hs8 NO4 FSi; C:70. 30%, H:7. 01%, N:2. 56

C:70. 28%, H:7. 19%, N:2. 55

9, 1514, 1606, 1740 cm⁻¹ $[\alpha]_{0}^{25}:-10.1^{\circ} (C=1.02, CHC1)$ з)

【0057】得られた (3R, 6E) -3- 〔(tert-プ チルジメチルシリル) オキシ) -7- (2' - シクロプロピ IR (film); 778、838、1094、148 50 ル-4'-(4''-フルオロフェニル) キノリン-3'-イル) -5

17

- オキソ-6- ヘプテン酸メチルエステルの光学純度を以下の条件で測定した。その結果、光学純度は99%eeであった。

【0058】光学純度測定条件: カラム; CHIRALCEL OD

溶離液; ヘキサン: エタノール: トリフルオロ酢酸=1

00:0.3:0.01 (容量比) 流速 ; 0.4ml/min 検出 ; UV (波長:260nm)

温度;30℃

サンプル濃度; 5mg/10ml (溶離液)

【0059】実施例2

イソプロパノール+テトラヒドロフランの混合溶媒(混合比(V/V)=1:1;水分含量:0.63wt%)の代わりにメタノール+テトラヒドロフランの混合溶媒(混合比(V/V)=1:1〕を2.8ml用いたほかは、実施例1と同様にして、(3R,6E)-3-〔(tert-ブチルジメチルシリル)オキシ)-7-〔2'-シクロプロピル-4'-(4''-フルオロフェニル)キノリン-3'-イル〕-5-オキソ-6-ヘプテン酸メチルエステル309m

18

10 gを得た。(収率:82%)

フロントページの続き

(72)発明者 河内 康弘

山口県宇部市大字小串1978番地の5 宇部 興産株式会社宇部研究所内 (72)発明者 佐々木 浩史

山口県宇部市大字小串1978番地の5 宇部 興産株式会社宇部研究所内